

INFORMAZIONI PERSONALI

Fortunato Fernanda

ESPERIENZA
PROFESSIONALE

07/2017–alla data attuale

Subinvestigator (Trial clinico di fase III, Sarepta 4045-301)

Azienda Ospedaliera Universitaria di Ferrara-Dipartimento di Riproduzione e Accrescimento UO Genetica Medica

"A Double-Blind, Placebo-Controlled, Multi-Center Study With an Open-Label Extension to Evaluate the Efficacy and Safety of SRP-4045 and SRP-4053 in Patients With Duchenne Muscular Dystrophy"

Sponsor: Sarepta

Effettuato specifico training su ICHGCP

06/2015–09/2016

Sub-investigatore (Trial clinico di fase II, PRO044-CLIN02)

Azienda Ospedaliera Universitaria di Ferrara-Dipartimento di Riproduzione e Accrescimento UO Genetica Medica, Ferrara (Italia)

"A phase II, open label, extension study to assess the effect of PRO044 in patient with Duchenne Muscular Dystrophy"

Sponsor: BioMarin

Effettuato specifico training su ICHGCP

09/2014–11/2014

Sub-investigatore (Trial clinico di fase II, PRIDE-HD)

Azienda Universitaria Ospedaliera Careggi-Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del Farmaco e Salute del Bambino (NEUROFARBA)-Neurologia I, Firenze (Italia)

"A Phase 2, Dose-Finding, Randomized, Parallel-Group, Double-Blind, Placebo-Controlled Study, Evaluating the Safety and Efficacy of Pridopidine 45 mg, 67.5 mg, 90 mg, and 112.5 mg Twice-Daily versus Placebo for Symptomatic Treatment in Patients with Huntington's Disease"

Sponsor: TEVA

27/06/2014–27/08/2014

Collaboratore (Contratto di collaborazione coordinata e continuativa)

Azienda Universitaria Ospedaliera Careggi-Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del Farmaco e Salute del Bambino (NEUROFARBA)-Neurologia I, Firenze (Italia)

- Applicazione di scale di valutazione clinica validate secondo protocollo internazionale "Network europeo Euro HD Registry 3" in pazienti con Corea di Huntington in fase presintomatica e sintomatica;
- Inserimento di dati clinici e genetici nel database del progetto Euro HD.

07/2013–06/2014

Medico frequentatore

Azienda Universitaria Ospedaliera Careggi-Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del Farmaco e Salute del Bambino (NEUROFARBA)-Neurologia I, Firenze (Italia)

Frequenza presso Ambulatorio Corea di Huntington:

- Applicazione di scale di valutazione clinica validate secondo protocollo internazionale "Network europeo Euro HD Registry 3" in pazienti con Corea di Huntington in fase presintomatica e sintomatica;
- Inserimento di dati clinici e genetici nel database del progetto Euro HD.

05/2012–03/2013

Studente interno

Azienda Universitaria Ospedaliera Careggi-Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del Farmaco e Salute del Bambino (NEUROFARBA)-Neurologia I, Firenze (Italia)

- Frequenza presso Ambulatorio "Corea di Huntington" (Prof.ssa Piacentini)
- Attività di reparto (Neurologia I).

01/03/2011–30/06/2011

Stage (Erasmus Placement)

Groupe hospitalier de la Pitié-Salpêtrière, Parigi (Francia)

Tirocinio presso i reparti di:

- Medicina Interna (Prof. Amoura);
- Chirurgia Vascolare (Prof. Koskas);
- Neurologia (Prof. Lyon-Caen).

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

01/2015–alla data attuale

Scuola di Specializzazione in Genetica Medica (Termine previsto: 01/19)

Università degli Studi di Padova, Ferrara (sede aggregata) (Italia)

Consulenza genetica in ambulatori dedicati: consulenza neurogenetica, consulenza genetica prenatale, consulenza oncogenetica, consulenza genetica per Talassemia (prenatale e postnatale), consulenza per inquadramento dismorfologico/ritardo mentale.

01/2014–12/2014

Master universitario di II livello "Diagnosi e terapia dei disturbi del movimento e delle malattie neurologiche degenerative"

Università Cattolica del Sacro Cuore e Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta, Milano (Italia)

Formazione nel campo delle malattie neurologiche degenerative, con particolare riguardo alla conoscenza dei meccanismi fisiopatologici, alla diagnosi differenziale e alla terapia dei disturbi del movimento.

29/07/2013

Prima iscrizione nell'Albo dei Medici Chirurghi di Firenze
 Ordine dei Medici di Firenze, Firenze (Italia)

10/07/2013

Esame di Stato per l'Abilitazione alla Professione di Medico Chirurgo

Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca (Italia)

votazione: 269/270

01/10/2004–27/03/2013

Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia (classe LM-41)

Università degli Studi di Firenze, Firenze (Italia)

Dottore in Medicina e Chirurgia con Tesi sperimentale dal titolo:

"Studio dei genotipi ApoE nella Corea di Huntington: correlati genotipo-fenotipo"

votazione: 108/110

09/1999–07/2004

Diploma di Maturità Scientifica

Liceo Scientifico G. Peano, Marsiconuovo (PZ) (Italia)

Liceo Scientifico sperimentazione linguistica "Progetto Brocca"

votazione: 100/100

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre italiano

Lingue straniere

COMPRESIONE

PARLATO

PRODUZIONE SCRITTA

| | Ascolto | Lettura | Interazione | Produzione orale | |
|----------|---------|---------|-------------|------------------|----|
| inglese | B2 | B2 | B2 | B2 | B2 |
| francese | B2 | B2 | B2 | B2 | B2 |
| spagnolo | B2 | B2 | B2 | B2 | B2 |

Livelli: A1 e A2: Utente base - B1 e B2: Utente autonomo - C1 e C2: Utente avanzato

Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

| | |
|---------------------------------------|---|
| Competenze comunicative | Capacità di ascolto e di comunicazione maturati durante le esperienze a contatto con i pazienti. A suo agio in ambienti di cooperazione e team-working. |
| Competenze organizzative e gestionali | Elevata capacità di gestione del lavoro in autonomia e in équipe. |
| Competenze digitali | Buona conoscenza dei principali software di videoscrittura e calcolo (Microsoft Office), buone competenze nell'uso di Sistemi Operativi Windows. Esperienza nell'inserimento di dati in registri elettronici Esperienza in compilazione e-CRF |

ULTERIORI INFORMAZIONI

| | |
|--|---|
| Publicazioni | <ul style="list-style-type: none"> ■ Fortunato F., Neri M., Geroldi A., Bellone E., De Grandis D., Ferlini A., Gualandi F. "A CMT2 family carrying the P7R mutation in the N-terminal region of the HSPB1 gene." <i>Clin Neurol Neurosurg.</i> 2017 Oct 5;163:15-17. doi: 10.1016/j.clineuro.2017.09.012 ■ Cubo E, Ramos-Arroyo MA, Martínez-Horta S, Martínez-Descalls A, Calvo S, Gil-Polo C; European HD Network. "Clinical manifestations of intermediate allele carriers in Huntington disease" . 2016 Aug 9;87(6):571-8. doi: 10.1212/WNL.0000000000002944. Epub 2016 Jul 8. |
| Poster e abstract su atti di congressi nazionali | <ul style="list-style-type: none"> ■ Fortunato F., Mauro A., Neri M., Gualandi F., Evangelista T., Ferlini A. "EURO-NMD and Clinical Patient Management System (CPMS): a telemedicine tool to break down barriers in neuromuscular diseases" (XXI Congresso Nazionale SIGU); ■ Fortunato F., Ognibene D., Selvatici R., Neri M., Venturoli A., Rimessi P., Mauro A., Prontera P., Graziano G., Calabrese O., Bianca S., Sensi A., Sensi M.C., Tugnoli V., Gualandi F., Ferlini A. "Molecular analysis of TOR1A (DYT1) in primary dystonia" (XXI Congresso Nazionale SIGU); ■ Neri M., Mauro A., Gualandi F., Selvatici R., Falzarano M.S., Rossi R., Trabanelli C., Rimessi P., Fabris M., Fortunato F., Fiorillo C., Bruno C., Santorelli F.M., Astrea G., Tessa A., Tedeschi S., Magri F., Del Bo R., Moggio M., D'Amico A., Travaglini L., Castori M., Piemontese M.R., Merla G., Cau M., Piras R., Melis M.A., Boccone L., Marica M., Pastorino M., Festa S., Scuderi C., Borgione E., Lo Giudice M., Mela J., Giardina E., Vita GL, Messina S., Pegoraro E., Bello L., Sansone V. A., Albamonte E., Politano L., Bertini E., Comi G.P., Nigro V., Mercuri E., Ferlini A." 2127 Genetic diagnoses of dystrophinopathies within the DMD Italian Network: report and reflections impacting on care and therapies" (XVIII Congresso AIM); ■ Fortunato F., Mauro A., Neri M., Gualandi F., Evangelista T., Ferlini A. "EURO-NMD and Collaborative Platform: a telemedicine tool to breakdown barriers in neuromuscular diseases" (XVIII Congresso AIM); ■ Mauro A., Neri M., Rossi R., Trabanelli C., Fabris M., Rimessi P., Fini S., Gualandi F., Selvatici R., Fortunato F., Ferlini A. "Next Generation Sequencing in Dystrophinopathies: mutation detection and SNPs profiling" (XVI Conferenza Internazionale sulla Distrofia Muscolare di Duchenne e Becker); ■ Fortunato F., Neri S., Rossi R., Mauro A., Falzarano M.S., Trabanelli C., Fabris M., Rimessi P., Fini S., Gualandi F., Selvatici R., Ferlini A. "International-DMD (IDMD): a PTC Therapeutics-supported diagnostic project to widely identify Dystrophin mutations" (XVI Conferenza Internazionale sulla Distrofia Muscolare di Duchenne e Becker); ■ Fortunato F., Selvatici R., Rossi R., Mauro A., Amaroli A., Neri M., Trabanelli C., Fabris M., Rimessi |

P., Fini S., Gualandi F., Ferlini A. "International-DMD (IDMD): a PTC Therapeutics-supported diagnostic project to identify Dystrophin mutations by NGS technologies in patients throughout European countries" (Euro-NMD Meeting);

- Fortunato F., Rimessi P., Melchiorri L., Venturoli A., Gualandi F., Neri M., Houlden H., Bettencourt C., Ferlini A., Selvatici R. "Diagnosi molecolare delle atassie spinocerebellari dominanti: report su 713 casi studiati a UNIFE" (XX Congresso Nazionale SIGU);
- Fortunato F., Aimoni C., Rossi C., Fini S., Bonaguro M., Ciorba A., Ferlini A., Bigoni S. "Fenotipo PLUS nella sindrome di Charge: descrizione di un caso con agenesis di utero e ovaie" (XX Congresso Nazionale SIGU);
- Fortunato F., Neri M., Della Coletta E., Grieco G., Cereda C., Siciliano G., Tugnoli V., Ferlini A., Gualandi F. "Identificazione di nuove delezioni geniche in canalopatie da CACNA1A" (XIX Congresso Nazionale SIGU);
- Fortunato F., Neri M., Geroldi A., Bellone E., De Grandis D., Ferlini A., Gualandi F. "A CMT2 family carrying the P7R mutation in the immediate N-terminal region of the HSPB1 gene" (VI International Charcot-Marie-Tooth and Related Neuropathy Consortium (CMTR) Meeting);
- Fortunato F., Mauro A., Cesca E., Blanzieri S., Michelini M.E., Franchella A., Pane M., Mercuri E., Ferlini A. "Nuove prospettive terapeutiche per la Distrofia Muscolare di Duchenne: lo studio PR0044-CLIN02" (XVIII Congresso nazionale SIGU);
- Fortunato F., Ghelli E., Romoli A.M., Pradella S., Bagnoli S., Piaceri I., Nacmias B., Piacentini S., Sorbi S. "Huntington's Disease and Apolipoprotein E: genotype and phenotype correlation" (XLIV Congresso annuale SIN);
- Piacentini S., Bartolozzi C., Rotella F., Fortunato F., "Psychological aspects of presymptomatic genetic testing protocol in Huntington disease" (XLIV Congresso annuale SIN).

Partecipazioni a congressi

- "EURO-NMD Annual Meeting 2018"- Praga, 29-30 Novembre 2018;
- "La Malattia di Fabry"- Ferrara, 15 Settembre 2018;
- "Canary in the coal mine: the cerebellum as a sentinel for developmental brain disorders"-Ferrara, 13 Giugno 2018;
- "EURO-NMD Meeting 2017"- Freiburg, 29-30 Novembre 2017;
- "TREAT-NMD International Conference"- Freiburg, 27-29 Novembre 2017;
- "Attualità e controversie in Neuroscienze"- Bologna, 24 Novembre 2017;
- "Un Meeting Scientifico/Umanitario sulla Cardiogenetica"- Ferrara, 27 Maggio 2017;
- "Sarepta 4045-301 Study Investigator Meeting"- Londra, 5-6 Aprile 2017;
- "XV Conferenza Internazionale sulla Distrofia di Duchenne e Becker"- Roma, 17-19 Febbraio 2017;
- "XIX Congresso Nazionale SIGU"- Torino, 23-26 Novembre 2016
- "I Corso di Aggiornamento sulla diagnosi genetica molecolare della Distrofia Muscolare di Duchenne e delle Distrofinopatie"- Ferrara 11 Ottobre 2016;
- "XIV Conferenza Internazionale sulla Distrofia di Duchenne e Becker"- Roma, 12-14 Febbraio 2016;
- "GDL congiunto Genetica clinica, Genetica molecolare e SimGePeD"- Ferrara, 28 Gennaio 2016;
- "Nuove Frontiere nelle Malattie Neuromuscolari"-Abano Terme (PD), 24 Ottobre 2015;
- "XVIII Congresso Nazionale SIGU"- Rimini, 21-23 Ottobre 2015;
- "BioMarin 051-302 Investigator Meeting"- Barcellona, 17-18 Settembre 2015;
- "Focus on Cardiogenetics"- Ferrara, 4 Giugno 2015;
- "Deep Brain Stimulation in Movement Disorders"-Milano, 5-6 Dicembre 2014;
- "Milano Parkinson & Disturbi del Movimento"- Milano, 16 Maggio 2014;
- "Malattia di Parkinson: come riconoscerla, come trattarla" - Firenze, 22 Novembre 2013;
- "XLIV Congresso della Società Italiana di Neurologia (SIN)" - Milano, 2-5 Novembre 2013;
- "Conferenza annuale SIN Toscana" - Firenze, 13 Settembre 2013;
- "53° Congresso nazionale SNO 2013" - Firenze, 15-17 Maggio 2013.

Partecipazione a congressi come
Relatore

- "Meeting territoriale sulla DMD/BMD. Gestione clinica e aspetti correlati"- Milano, 11 Novembre 2018
- "Meeting territoriale sulla DMD/BMD. Gestione clinica e aspetti correlati"- Treviso, 8 Aprile 2018
- "Aggiornamento sulle Distrofie Muscolari Infantili", Bologna, 18 Novembre 2017